XP-002200999

AN - 1966-25001F [00]

CPY - DAIN

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A02 B12-H03

M5 - [01] S001 S003 S005 S217 S317 S503 S517 S617 S800 S803 T500 T600 T817 U017 U402 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S830 T532 T533 U030 U430 U432 U500 U501 U502 U590 P624 P631 P632 P633 P634 P720 P810 M900

PA - (DAIN) DAINIPPON PHARM CO LTD

PN - JP42000928B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19630011189 19630302

AB - J67000928 2-Alkoxymethyloestradiols (I) and (II):

- where R1 and R2 = lower alkyl radicals or together with the nitrogen atom form a heterocyclic radical
- R3 = H or lower alkyl radicals
- R4 = lower alkyl or aralkyl radical
- R5 = H or lower alkyl.
- Cpds. (II) have blood cholesterol lowering action with weak follicular hormone action.

IW - DERIVATIVE

IKW - DERIVATIVE

NC - 001

OPD - 1963-03-02

ORD - 1900-00-00

PAW - (DAIN) DAINIPPON PHARM CO LTD

TI - 2-alkoxymethyloestradiol derivs

	•		•	•
,				
	÷			

許

2 - アルコキシメチルーエストラジオール誘 導体の製法

時 願 昭 38-11189

出 顧 日 昭 38.3.2

発明者 金子秀彦

箕面市新稲556

同 橋本昌久

豊中市刀根山4の65

同 川瀬勝功

大阪市都島区東野田町3の45

特

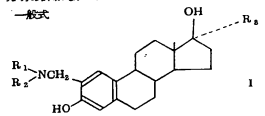
出 顧 人 大日本製薬株式会社

大阪市東区道修町3の25

代 表 者 官武徳次郎

代理 人 弁理士 小島一晃

発明の詳細な説明



(式中、 R_1 および R_2 はそれぞれ低級アルキル基を示し、窒素原子と共に異項環基を形成する場合も含む。 R_8 は水素原子または低級アルキル基を示す。)

で表わされる 2-Nージ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめて 2 ーアルコキシメチルエストラジオール類となし、必要に応じてジアルキル硫酸またはアルキルハライドとアルカリの存在下反応せしめることよりなる一般式

(式中、 R。は前掲に同じものを示し、 R。は低級アルキル基またはアラルキル基を示し、 R。は低級アルキル基または、水素原子を示す。) で表わされる2ーアルコキシメチルエストラジオ ール誘導体の製法に係わる。

本発明の出発物質である前記式 I で示される 2 ーNージ 置換 アミノメチルーエストラジオール誘導体は新規物質であつて、エストラジオールまたは、17αーアルキルエストラジオールのマンニッと反応によつて、製造することができる。即ち、本マンニッと反応の条件としては、アルコール等の極性溶媒中で、ホルマリンまたは、パラホルムアルデヒドと第二級アミンと加熱する方法である。また、別法として、2ージメチルアミノメチルエストロンのグリニャール反応によつても製造することができる。

本発明方法を実施するには、前記式Iで示される2-N-ジ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体を等モルの低級アルキルハライドとアセトン、エーテルのごとき極性溶媒中または少量の無水炭酸アルカリの存在下で室温に放置するか、殴すれば加熱環流することにより対応する四級塩が得られる。この四級塩を低級アルキルまたは、アラルキルからなるアルコール類、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、ペンシルコールの大過剰に溶解し、四級塩に対して可能以上の苛性アルカリと共に加熱するか、必要ならば適当量の水の存在下に加熱することによって、アルコリシス化を受け収量良く目的の2ーアルコキンメチルエストラジオール類に転換される。

次いで、必要に応じて3-Tルキルエーテルにするには、前記のごとくして得た2-Tルコキシメチルエストラジオール類にフエノール性水酸基のアルキル化剤、すなわちジアルキル硫酸または、アルキルハライドをアルカリの存在下、通常のアルキル化の条件で反応せしめることによつて、目的の2-Tルコキシメチルエストラジオールー3-Tルキルエーテル類を得ることができる。

本発明によつて得られる化合物はいずれも新規 物質であり、血中コレステロール低下作用を有し、 しかも望ましくない副作用である卵胞ホルモン作 用は、極めて弱く、医薬として価値ある物質であ る。 次に本発明の参考例および実施例を挙げて説明 する。

参考例 1

2 ージメチルアミノメチルエストラジオール の製法。

エストラジオール3 gをN.N.N', N', ーテトラメチルジアミノメタン2.2 ml、エタノール60 ml およびペンゼン3 0 ml の混液に加え、これにパラホルムアルデヒド0.3 gを加え、1 7時間加熱 遺流する。次いで、減圧下溶媒を留去し、残産をエーテルで抽出、エーテル溶液を10%塩酸で抽出し、塩基を水層に転溶させ、水溶液をアンモニアアルカリ性となし、再びエーテルで抽出し、エーテル層を芒硝で乾燥後、凝縮して、油状残産3 gを得る。シリカゲルでクロマトグラフィーを行い、ペンゼンで溶出する部分をエーテルから再結晶して触点154~156℃を目的物2.6 gを得る。〔α〕 n + 82.6°(0.25% クロロホルム)

元素分析值: C₂₁H₈₁O₂N₂

計算值: C76,55 H9.48 N 4.25

実験値: C76.68 H9.43 N3.95

参考例 2

2 ージメチルアミノメチルー17αーメチルエ ストラジオールの製法

17αーメチルエストラジオール1 gをN,N.N',N',ーテトラメチルジアミノエタン0.7g、エタノール30㎡、ベンゼン30㎡およびパラホルムアルデヒド0.1gとより前記参考例1と全く同様に反応を行い、反応後の抽出溶媒として、ベンゼンを用い、次いで希塩酸でベンゼン層の塩基分を水層に伝溶せしめ、水溶液をアンモニアアルカリ性となした後、クロロホルムで抽出、クロロホルム層を水洗、乾燥後、凝縮して得られた油状物をメタノールより再結晶して融点172~175℃を示す目的物の針状晶0.4gを得る。(α)26+57°(1.1%クロロホルム)

元案分析值: C22H22O2N

計算值: C76.92.H9.68 N4.08 実験値: C77.21 H9.51 H3.89

参考例 3

2ージメチルアミノメチルー17αーメチルエ ストラジオールの製法。

金属マグネンウム1g、沃度メチル6gおよび 無水エーテル40㎡より裂したグリニヤール試薬 溶液に2ージメチルアミノメチルエストロン5g の無水ベンセン溶液125㎡を撹拌下に簡下し、 BNSDOCID:<野時間定部する。反応液を氷水中に加えて、分解 後アンモニアアルカリ性となして、クロロホルムで抽出する。有機溶媒層を分液し、水洗、芒硝で乾燥後澱縮する。残留物をメタノールより再結晶すると融点 $172\sim175$ でを示す目的物 4.19 を得る。 $[\alpha]_D^{26}+57^\circ$ (1.1% クロロホルム) 実施例 1

2ーメトキシメチルエストラジオールおよび2 ーメトキシメチルエストラジオールー3ーメチル エーテルの製法

a 2 ージメチルアミノメチルエストラジオール メトアイオダイドの製法

2ージメチルアミノメチルエストラジオール 380 啊を無水エーテル50 ㎡に溶解し、沃康 メチル5 ㎡を加えて一夜放置し析出する結晶を 認取し、エーテルで洗浄後アセトンより再結晶 して融点212~215℃(分解)を示す目的 物420 啊を得る。

元素分析值: C 28 H 84 N I

計算值: C56.05 H7.21 I 26.92 実験値: C55.94 H7.32 I 27.11

b 2ーメトキシメチルエストラジオールの製法 実施例1の a のごとくして得た 2 ージメチル アミノメチルエストラジオールメトアイオタイト 250 号および苛性カリ500 号をメタノール10 配に溶解し、3時間遺流する。次いで、メタノールを留去し、残渣を水で希釈し、塩酸で液を酸性にした後エーテルで抽出する。エーテル層を水洗、乾燥後エーテルを留去すると粗結晶140 号を得る。エタノールより再結晶して融点181~183℃で示す目的物のプリズム晶を得る。〔α〕 21+93.4°(1.07% クロロホルム)。

元素分析值:C20H28O3

計算值: C75.91 H8.92

実験値: C75.92H8.88

c 2ーメトキシメチルエストラジオールー3ー メチルエーテルの製法

実施例1のbのごとくして得たる2ーメトキシメチルエストラジオール200㎡を奇性ソーダ200㎡に溶解する。この溶液に室温で撹拌下ジメチル硫酸1.2gのメタノール溶液を滴下し、滴下終了後撹拌下に一夜放置し、次いでメタノールを留去し、残瘡を水で希釈後アンモニアアルカリ性となし、エーテルで抽出する。エーテル抽出液をご硝で乾燥後殿縮し、残瘡をnーへキサンより再結晶して融点92~93℃を示す目的物185 瞬を得

ر الم

る。 $(α)^{29}_{D} + 75°(0.98% ジオキサン)$

元素分析值:С21Н80О6

計算值: C76.32H9.15 実験値: C76.19H9.26

実施例 2

2ーメトキシメチルー1 7αーメチルエストラジオールおよび2ーメトキシメチルー17αーメチルエストラジオールー3ーメチルエーテルの製

a 2ージメチルアミノメチルー17αーメチル エストラジオールメトアイオダイドの製法

2 ージメチルアミノメチルー1 7 α ーメチル エストラジオール 7 0 0 弓を無水エーテル 7 0 ㎡に溶解し、沃度メチル 1 0 毗を加え、一昼夜 放置後析出物を迎取し、アセトンより再結晶す ると融点 2 1 7~2 1 9 ℃を示す目的物 8 5 0 呀を得る。

元素分析值: C 28H 86 O2NI

計算值: C56.90H7.48 I 26.14 実験値: C56.71 H7.54 I 25.91

b 2-メトキシメチルー17α-メチルエスト ラジオールの製法

実施例2のaのごとくして得たる 2ージメチルアミノメチルー17 aーメチルエストラジオールメトアイオダイド1 gを苛性カリ2 gと共にメタノール20 mlに溶解し、3時間選流する。反応液を設縮し、水で希釈後塩酸酸性となし、エーテルで抽出する。エーテル抽出液より得られた油状物をシリカゲルグロマトグラフイーをおこない、10%エーテルーペンゼンより高出する部分をメタノールより再結晶すると融点157~158℃を示す目的物460 mgを得る。
[a] 20+53°(1.02%クロロホルム)

元素分析值: C21 H80 O8

計算值: C76.32 H9.15 CH3O9.39

実験値: C76.00 H8.87 CH3O 9.27 c 2-メトキシメチルー1 7 α-メチルエスト

c 2ーメトキシメテルー114ーメッルエへ。 ラジオールー3ーメチル エーテル

実施例 2の b のごとくして得たる 2 ー メトキシメチルー 1 7 α ー メチルエストラジオール 1.0 g を実施例 1 の c の方法と同様にジメチル 硫酸で処理して、融点 1 3 1~1 3 3℃を示す目的物 7 2 0 弓を得る。〔α〕 D³2+49°(1.03%シオキサン)。

元素分析值: C 22H 82O8

計算値: C76.70 H9.36 実験値: C76.40 H9.11 実施例 3

2 ーベンジルオキシメチルエストラジオールの 製法

実施例1のaのごとくして得た2ージメチルアミノメチルエストラジオールメトアイオダイド1 gをベンジルアルコール20㎡に落解し、20% 苛性カリ8㎡とペンジルアルコール20㎡の混液を加えて、5時間水浴上に加熱する。希塩酸中に反応液を加えて、エーテルで抽出する。エーテルを留去後、残留液を水蒸気蒸留して、ベンジルアルコールを留去し、残留物をベンゼンで、抽出し、ベンゼン溶液を乾燥後設縮する。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーをおこない、3%エーテルーベンゼンで溶出する部分をベンゼンより再結晶して融点177~179℃を示す目的物430円を得る。〔α〕 \$\frac{2}{8} + 64.8°(0.88%クロロホルム)。

元素分析值: C 26 H 82 O 8

計算值: C79.55 H 8.22 実験値: C79.54 H8.40

実施例 4

2 ーペンジルオキシメチルー**17**αーメチルエ ストラジオールの製法

実施例2のaのごとくして得た2ージメチルアミノメチルー17αーメチルエストラジオールメトアイオダイト500%、20%苛性カリ水溶液5mlがよびペンジルアルコール20mlとより実施例3の方法と同様に処理し、得られた粗結晶をシリカゲルクロマトグラフイーをおこない、10%エーテルーペンゼンで溶出される部分をメタノールより再結晶して融点146~149℃を示す目的物140%を得る。〔α〕22+52°(0.5%クロロホルム)。

元素分析值: C 27 H 86 O 8

計算值: C79.76 H8.43 実験値: C79.76 H8.22

特許請求の範囲

1 一般式

(式中、R₁およびR₂ はそれぞれ低級アルキル 基を示し、窒素原子と共に異項環を形成する場合 も含む。 R₈ は水素原子または低級アルキル基を 示す。)

で表わされる2-N -ジ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめることを特徴とする次の一般式

(式中、 Raは前掲に同じものを示し、 Raは低級アルキル基まだはアラルキル基を示す。) で表わされる 2 ーアルコキシメチルエストラジオール誘導体の製法。

2 一般式

(式中、 R_1 および R_8 はそれぞれ低級アルキル基を示し、窒素原子と共に異項環を形成する場合も含む。 R_8 は水素原子または低級アルキル基を示す。)

で表わされる 2 - N - ジ 置換アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで、苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめて 2 - アルコキシメチルエストラジオール類となし、これにジアルキル硫酸またはアルキルハライドとアルカリの存在下反応せしめることを特徴とする一般式

(式中、 Rsは前掲に同じものを示し、 Rsは低級アルキル基またはアラルキル基を示し、 Rsは低級アルキル基を示す。)

で表わされる 2 - アルコキシメチルエストラジオ -- ル誘導体の製法。